

# Nobilis AE + PD, lyofilisaat en suspense voor injectie voor kippen

Εγκεκριμένο

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live
- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Nobilis AE + PD, lyofilisaat en suspense voor injectie voor kippen

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με νύγμα πτέρυγας

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.80 log 10 50% embryo infective dose / 0.01 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.80 unit(s) / 0.01 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό για ενέσιμο εναιώρημα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Χορήγηση με νύγμα πτέρυγας:**

•

#### **Κοτόπουλο**

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI01AD02

QI01AD12

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Διαθέσιμο σε:**

Netherlands

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά  
Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet Nederland B.V.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

17/06/1999

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Intervet International B.V.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

REG NL 3973

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

26/03/2021

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.